# File 351:Derwent WPI 1963-2007/UD=200765 (c) 2007 The Thomson Corporation

4/5/1 DIALOG(R) File 351: Derwent WPT (c) 2007 The Thomson Corporation. All rts. reserv. 0006132743 - Drawing available WPI ACC NO: 1992-374470/199246 XRAM Acc No: C1992-166171 XRPX Acc No: N1992-285430 New crystal modifications of chlorogallium phthalocyanine - have specified diffraction peaks at given Bragg angles, useful as photoconductor in electrophotographic photoreceptor with high sensitivity Patent Assignee: FUJI XEROX CO LTD (XERF) Inventor: DAIMON K; IIJIMA M; IMAI A; ISHII T; MASHIMO K; NUKADA K; SAKAGUCHI Y; TAKEGAWA I Patent Family (10 patents, 4 countries) Patent Application Number Kind Date Number Kind Date Update DE 4213256 A 19921105 DE 4213256 A 19920422 199246 GB 2255569 Α 19921111 GB 19928551 A 19920421 199246 E JP 5098181 Α 19930420 JP 199227449 A 19920120 JP 5194523 A 19930803 JP 199221682 A 19920113 199335 E US 5358813 A 19941025 US 1992871552 A 19920421 199442 Ε US 19933123 A 19930112 GB 2255569 В 19950503 GB 19928551 A 19920421 199521 Ε JP 3028004 B2 20000404 JP 199221682 A 19920113 200022 Ε JP 3123185 B2 20010109 JP 199227449 A 19920120 200104 E DE 4245029 A1 20011213 DE 4213256 A 19920422 200205 E DE 4245029 A 19920422 DE 4213256 B4 20040506 DE 4213256 A 19920422 200430 E Priority Applications (no., kind, date): JP 1991116630 A 19910422; JP 199221682 A 19920113; JP 199227449 A 19920120 Patent Details Kind Lan Number ₽g Dwg Filing Notes DE 4213256 DE 20 Α 26 GB 2255569 Α EN 53 20 JP 5098181 A. JA 14 11 JP 5194523 JA 10 US 5358813 EN 26 20 C-I-P of application US 1992871552 JP 3028004 B2 JA 10 Previously issued patent JP 05194523 JP 3123185 JA 15 Previously issued patent JP 05098181 DE 4245029 A1 DΕ Division of application DE 4213256 Division of patent DE 4213256 DE 4213256 В4 DE Future Division patent DE 4245029 Alerting Abstract DE A

New chloro-Ga phthalocyanine (I) crystals have pronounced diffraction

peaks at Bragg angles (2 theta +/- 0.2) of (a) 7.4 deg., 16.6 deg, 25.5 deg and 28.3 deg. or (b) 6.8 deg, 17.3 deg, 23.6 deg. and 26.9 deg., or (c) 8.7 deg to 9.2 deg., 17.6 deg., 24 deg., 27.4 deg. and 28.8 deg. with Cuka x-rays.

The (I) crystals are prepd. by mechanical crushing of chloro-Ga phthalocyanine and treatment with an aromatic alcohol. (I) can be prepd. (not claimed) by conventional methods, e.g. from a phthalodinitrile and metal chloride or (Weiller process) phthalic anhydride with a urea and metal chloride by heating in the melt or in soln. in an organic solvent; by heating cyanobenzamide and a metal salt; or by reacting a di-Li phthalocyanine and a metal salt;

USE/ADVANTAGE - The (I) crystals are used as photoconductor for (laminated) electrophotographic photoreceptors. They have high sensitivity and excellent durability.

Equivalent Alerting Abstract US A

Chlorogallium phthalocyanine crystals having distinct diffraction peaks at (1) 7.4 deg, 16.6 deg, 25.5 deg and 28.3 deg, (2) 6.8 deg, 17.3 deg, 23.6 deg and 26.9 deg and (3) 8.7-9.2 deg, 17.6 deg, 24.0 deg, 27.4 deg and 28.8 deg of the Bragg angle (2 theta +/- 0.2) to a CuK alpha characteristic X-ray.

Also claimed is an electrophotographic photoreceptor comprising an electroconductive support having on it a light sensitive layer conty the chlorogallium phthalocyanine crystals. Pref the light sensitive layer also includes at least 1 binder resin comprising eg polyvinyl acetal resin. ADVANTAGE — The chlorogallium phthalocyanine crystals have high sensitivity and good durability.

Title Terms/Index Terms/Additional Words: NEW; CRYSTAL; MODIFIED; CHLORO; GALLIUM; PHTHALOCYANINE; SPECIFIED; DIFFRACTED; PEAK; BRAGG; ANGLE; USEFUL; PHOTOCONDUCTOR; ELECTROPHOTOGRAPHIC; PHOTORECEIVER; HIGH; SENSITIVE

```
Class Codes
International Classification (Main): G03G-005/06
 (Additional/Secondary): C09B-047/04
International Classification (+ Attributes)
IPC + Level Value Position Status Version
  C07D-0487/22 A I F R 20060101
  C09B-0067/12 A I
                      R 20060101
 C09B-0067/50 A I F R 20060101
  C09B-0067/50 A I L R 20060101
  C09B-0067/50 A I
                      R 20060101
  G03G-0005/05 A I L R 20060101
  G03G-0005/06 A I L R 20060101
  G03G-0005/06 A I
                      R 20060101
  C07D-0487/00 C I F R 20060101
  C09B-0067/00 C I F R 20060101
 C09B-0067/00 C I L R 20060101
 C09B-0067/00 C I
                      R 20060101
  G03G-0005/05 C I L R 20060101
  G03G-0005/06 C I L R 20060101
  G03G-0005/06 C I
                      R 20060101
US Classification, Issued: 430059000, 430073000, 430078000, 540141000
```

File Segment: CPI; EngPI; EPI DWPI Class: E12; E23; G08; L03; S06; P84 Manual Codes (EPI/S-X): S06-A01A1 Manual Codes (CPI/A-M): E23-B

# NEW CRYSTAL OF CHLOROGALLIUM PHTHALOCYANINE, PHOTOCONDUCTIVE MATERIAL COMPOSED OF THE SAME NEW CRYSTAL AND LECTROPHOTOGRAPHIC PHOTORECEPTOR USING THE SAME

Publication number: JP5098181
Publication date: 1993-04-20

Inventor: IIJIMA MASAKAZU; NUKADA KATSUMI; DAIMON

KATSUMI; IMAI AKIRA; SAKAGUCHI YASUO; ISHII TORU

Applicant: FUJI XEROX CO LTD

Classification:

- international: C09B67/50; G03G5/05; G03G5/06; C09B67/00;

G03G5/05; G03G5/06; (IPC1-7): C09B67/50; G03G5/05; G03G5/06

90393/0

- European:

Application number: JP19920027449 19920120

Priority number(s): JP19920027449 19920120; JP19910116630 19910422

Report a data error here

# Abstract of JP5098181

PURPOSE:To obtain the subject new crystal capable of providing electrophotographic photoreceptors, excellent in sensitivity characteristics or charge holding properties without impairing dispersibility of the crystal or coating properties of a dispersion due to its high sensitivity and durability as a photoconductive material. CONSTITUTION:The objective crystal having strong diffraction peaks at Bragg angles (Zitheta+ or .02 deg.) of at least 7.4 deg., 1.66 deg., 25.5 deg. and 28.3 deg. or .6.8 deg., 17.3 deg., 24.1 deg., 27.4k and 28.8 deg. in an X-ray diffraction spectrum. This crystal is obtained by synthesizing the crystal of chlorogallium phthalocyanine according to a phthalonitrile method for melting phthalonitrile with a metallic chloride by heating, a method for reacting dilinthum phthalocyanine with a metallic salt, etc., and then subjecting the resultant crystal to successive drv and wet orinding treatments.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平5-98181

(43)公開日 平成5年(1993)4月20日

(51) Int.Cl. <sup>5</sup>		微別紀号	庁内整理番号	ΡI	技術表示箇所
C09B	67/50	Z	7306-4H		
G03G	5/05	101	8305-2H		
	5/06	371	8305-2H		

審査請求 未請求 請求項の数7(全 14 頁)

(21)出顯番号	<b>特顯平4-27449</b>	(71) 出願人	000005496
			富士ゼロツクス株式会社
(22)出願日	平成4年(1992)1月20日		東京都港区赤坂三丁目3番5号
		(72)発明者	飯島 正和
(31)優先権主張番号	<b>特願平3-116630</b>		神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ
(32)優先日	平3 (1991) 4 月22日		ツクス株式会社竹松事業所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	類田 克己
			神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ
			ツクス株式会社竹松事業所内
		(72) 発明者	大門 克己
			神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ
			ツクス株式会社竹松事業所内
		(74)代理人	<b>弁理士 渡部 剛</b>
			最終百に続く

(54) [発明の名称] クロロガリウムフタロシアニンの新規な結晶、その新規な結晶よりなる光導電材料及びそれを用いた電子写真感光体

#### (57) [要約]

[目的] クロロガリウムフタロシアニンの新規な糖品、その新規な結晶よりなる光導電材料、及び優れた感度特性と耐久性を有し、電荷保持性が良好で、画質欠陥の少ない電子写真感光体を提供する。

【構成】 クロロガリウムフタロシアニンの新規と結晶 は、X線師所スペクトルにおいて、プラッグ角度 (2 0 2 ") が少なくとも 1)7.4"、16.6"、25.5" 及 び28.3"、1)16.8"、17.3"、22.8" 及び28.9"、また は 111)8.7" へ9.2 " 17.6"、24.0"、27.4" 及び2 8.8" に強い回新ピークを有する。電子写真感光体は、上記の新規な結晶を光準電材料として、その結晶を含有 する感光層を導電性支持体と上波硬プレス。また、感 光層を形成する報報指としては、ポリピニルアとター ル系機能、塩化ピニルー野酸ピニル系共富合体、フェノキシ樹脂を上が変使エーテル樹ポリエステル樹脂が好ま しい。 【特許請求の範囲】

【請求項1】 X線回折スペクトルにおいて、プラッグ 角度(2 θ±0, 2°) が少なくとも7, 4°, 16. 6°、25.5°及び28.3°、または6.8°、1 7. 3°、23. 6° 及び26. 9°、または8. 7° ~9. 2°, 17. 6°, 24. 0°, 27. 4°及び 28.8°に強い回折ピークを有するクロロガリウムフ タロシアニン結晶。

【請求項2】 請求項1に記載のクロロガリウムフタロ

シアニン結晶よりなる電子写真感光体用光楽電材料。 【請求項3】 請求項1に記載のクロロガリウムフタロ シアニン結晶を含有する感光層を遮骸性支持体上に被罪 してなることを特徴とする電子写真感光体。

【請求項4】 前記感光層には、結着樹脂としてポリビ ニルアセタール系樹脂、塩化ビニルー酢酸ビニル系共重 合体、フェノキシ撤脂及び変性エーテル型ポリエステル 樹脂から選ばれる少なくとも1種を含有する請求項3に 記載の電子写真感光体。

【請求項5】 前記ポリピニルアセタール系権脂がポリ ピニルプチラール樹脂、ポリピニルホルマール樹脂及び 20 部分アセタール化ポリピニルプチラール樹脂から選ばれ る1種または2種以上よりなる糖求項4に記載の電子写 真感光体。

【請求項6】 前記塩化ビニルー酢酸ビニル系共重合体 が塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、ヒドロキシル変性 塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体及びカルポキシル変性 塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体から選ばれる1種また は2種以上よりなる請求項4に記載の電子写真感光体。 【請求項7】 前記感光層は電荷発生層及び電荷輸送層 ムフタロシアニン結晶と前記結着樹脂とを上記電荷発生 層に含有することを特徴とする請求項4に記載の電子写

#### 【発明の詳細な説明】

真感光体。 [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、クロロガリウムフタロ シアニンの新規な結晶、その新規な結晶よりなる光導電 材料及びそれを用いた電子写真成光体に関し、電子写真 感光体については、特に感光層を構成する電荷発生材料 と結着樹脂の組み合わせに関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、電子写真感光体における感光材料 としては、種々のものが提案されており、そして、威光 層を電荷発生層と電荷輸送層とに分離した積層型の電子 写真感光体に関しても、電荷発生材料として種々の有機 化合物が提案されている。近年、従来提案された有機光 導電材料の感光波長域を近赤外線の半導体レーザーの波 長(780~830nm) にまで伸ばし、レーザープリンター等 のデジタル記録用の感光体として使用することの要求が

(特開昭49-105536号及び同58-21416 号公報)、トリフェニルアミン系トリスアゾ化合物(特 開昭61-151659号公報)、フタロシアニン化合 物(特開昭48-34189号及び同57-14874 5号公報) 等が、半導体レーザー用の光導電材料として 提案されている。

【0003】半導体レーザー用の感光材料として、有機 光導電材料を使用する場合は、まず、感光波長域が長波 長まで伸びていること、次に、形成される感光体の感 10 度、耐久性がよいことなどが要求される。しかし、上記 の有機光導電材料はこれらの諸条件を十分に満足するも のではない。これらの欠点を克服するために、上記の有 機光導電材料のうちフタロシアニン化合物についてみれ ば、電子写真感光体用材料、光記録用材料及び光電変換 材料として近年広範に検討されており、特に結晶型と電 子写真特性の関係が検討されている。

[0004] 一般に、フタロシアニン化合物は、製造方 法、処理方法の違いにより、幾つかの結晶型を示し、こ の結晶型の違いはフタロシアニン化合物の光電変換特性 に大きな影響を及ぼすことが知られている。フタロシア ニン化合物の結晶型については、例えば、銅フタロシア ニンについてみると、安定系のβ型以外に、α、ε、  $\pi$ 、x、 $\rho$ 、 $\gamma$ 、 $\delta$ 等の結晶型が知られており、これら の結晶型は、機械的歪力、硫酸処理、有機溶剤処理及び 熱処理等により、相互に移転が可能であることが知られ ている (例えば米国特許第2, 770, 629号、 同第 3, 160, 635号、同第3, 708, 292号及び 同3,357,989号明細書)。また、特開昭50-38543号公報には、鎖フタロシアニンの結晶型の違 が順次積層された積層構造からなり、前記クロロガリウ 30 いと電子写真特性の関係について、 $\alpha$ 、 $\beta$ 、 $\gamma$   $\chi$   $\chi$   $\chi$   $\chi$   $\chi$   $\chi$ の比較では a 類が最も高い感度を示すことが記載されて いる。

> 【0005】 さらにまた、クロロガリウムフタロシアニ ンに関しては、電子写真学会誌、26(3),240. (1987) に、特定のブラッグ角度に回折ピークを有 するクロロガリウムフタロシアニンの結晶型について記 載されているが、本発明のものとは、結晶型が異なるも のであり、電子写真への応用についての記載もない。一 方、特開昭59-44053号公報、信教技報CPM8 1-69, 39 (1981) 等には、電子写真への応用 についての記載があり、また、特別平1-221459 号公報には、特定のプラッグ角度に回折ピークを有する クロロガリウムフタロシアニン及びそれを用いた電子写 真感光体が記載されている。

[0006]

【発明が解決しようとする脚層】しかしながら、上紀の クロロガリウムフタロシアニンに限らず、従来提案され ているフタロシアニン化合物は、感光材料として使用し た場合の光感度と耐久性の点が、未だ十分満足できるも 高まっており、この観点から、スクエアリリウム化合物 50 のではなく、また、その製造に際しても、結晶型の変換

操作が複雑であったり、結晶型の制御が難しい等の問題 があった。さらに、クロロガリウムフタロシアニンは、 結着樹脂中に分散して使用する際の分散性や分散液の塗 布性が悪く、感光体として利用する場合、感度特性や電 **着保持性に問題があり、また画質上もカブリや黒点等の** 欠陥を生じ、十分満足できる特性を具備してなかった。 【0007】本発明は、従来の技術における上述のよう な問題点に鑑みてなされたものである。すなわち、本発 明の目的は、クロロガリウムフタロシアニンの新規な結 晶を提供することにある。また、本発明の他の目的は、 威度特性と耐久性に優れたクロロガリウムフタロシアニ ンの新規な結晶よりなる光準電材料、及びより高い腕度 特性を有し、電荷保持性が良好で、画質欠陥の少ない電 子写真感光体を提供することにある。

[0008]

「課題を解決するための手段」本発明者等は、鋭意研究 を重ねた結果、合成によって得られたクロロガリウムフ タロシアニンを簡単な処理を行うことによって、光導電 材料として高い感度と耐久性を有する新規な結晶が得ら れることを見出し、さらに、この新規な結晶と特定の結 20 こともできる。 着樹脂を感光層に含有する電子写真感光体は、その作製 時に結晶の分散性や分散液の途布性を指なうことなく、 一層優れた感度特性を有し、電荷保持特性が良好で、画 質欠陥が少ないことを見出して、本発明を完成するに至 った。すなわち、本発明は、X線回折スペクトルにおい て、ブラッグ角度 (2 θ±0. 2°) が少なくとも i) 7. 4°、16. 6°、25. 5° 及び28. 3°、i i) 6. 8° , 17. 3° , 23. 6° 747526. 9° または iii) 8. 7°~9. 2°、17. 6°、24. 0°、27、4°及び28、8°に強い回折ビークを有 30 するクロロガリウムフタロシアニンの新規な結晶にあ る。本発明は、また、上記の回折ピークを有するクロロ ガリウムフタロシアニン結晶の少なくとも1種以上より なる電子写真感光体用光導電材料にある。本発明は、さ らに、上記クロロガリウムフタロシアニン結晶を少なく とも1種以上含有する感光層を導電性支持体上に被覆し てなる電子写真感光体にあり、感光層はクロロガリウム フタロシアニン結晶並びにポリビニルアセタール系樹 胞、塩化ビニルー酢酸ビニル系共重合体、フェノキシ樹 脂及び変性エーテル型ボリエステル樹脂から選ばれる少 40 なくとも1種の結着樹脂を含有する電荷発生層と電荷輸 送層とを順次積層した積層構造のものが特に好ましい。 【0009】以下、本発明について詳述する。光導電材 料として有用な本発明のクロロガリウムフタロシアニン の新規な結晶は、X線回折スペクトルにおいて、ブラッ グ角度 (2 0±0, 2°) が少なくともi) 7, 4°、1 6.6°、25.5°及び28.3°、ii) 6.8°、 17. 3°、23. 6°及び26. 9°または iii) 8. 7°~9. 2°, 17. 6°, 24. 0°, 27.

り、次のようにして製造される。すなわち、フタロニト リルと金属塩化物とを加熱融解または有機溶媒の存在下 で加熱するフタロニトリル法、無水フタル酸を尿素及び 金属塩化物と加熱融解または有機溶媒の存在下で加熱す るワイラー法、シアノベンズアミドと金属塩とを高温で 反応させる方法、ジリチウムフタロシアニンと金属塩と を反応させる方法等、公知のフタロシアニンの合成方法 によって製造することができる。

【0010】これらの合成方法において使用する有機溶 10 媒としては、α-クロロナフタレン、β-クロロナフタ レン、α-メチルナフタレン、メトキシナフタレン、ジ フェニルエタン、エチレングリコール、ジアルキルエー テル、キノリン、スルホラン、ジクロロベンゼン、ジク ロロトルエン等の反応不活性な高沸点の溶媒が望まし い。すなわち、本発明のクロロガリウムフタロシアニン は、例えばフタロニトリルと塩化ガリウム化合物を上記 有機溶媒中で150~300℃で加熱機絆して合成する ことができる。また、フタロニトリルの代わりに、ジイ ミノイソインドリン等のインドリン系化合物を使用する

【0011】上記の方法で製造したクロロガリウムフタ ロシアニンの結晶は、大粒径である場合が多く、本発明 の上記X線回折ピークを有するクロロガリウムフタロシ アニン結晶を得るためには、場合により、微細化するこ とが必要である。微細化は、磨砕法等の機械的処理法や アシッドペースティング法、アシッドスラリー法等の化 学的処理法の中から選択され、それらの2種以上の処理 法を組み合わせることもできるが、上記の方法で製造し た比較的大粒径のものを自動乳鉢、遊星ミル、振動ポー ルミル、CFミル、ローラーミル、サンドミル、ニーダ 一等の機械的処理法で乾式磨砕するか、あるいは乾式磨 砕後さらに磨砕メディアと共に溶剤中で湿式磨砕するこ とが好ましい。乾式磨砕の際、必要に応じて食塩、ぼう 硝等の廃砕助剤を用いると、非常に効率よく、粒径の整 った本発明の結晶型に転移させることが可能となる。唐 砕助剤はクロロガリウムフタロシアニン結晶に対し0. 5倍~20倍、好ましくは1~10倍用いる。そして、 乾式磨砕後のクロロガリウムフタロシアニン結晶は、一 次粒子径が0.3 um以下であることが疑ましい。

【0012】上記の数式廃砕に続いて混式廃砕を併用す ると、結晶性が良好で、粒径の整ったクロロガリウムフ タロシアニンを得ることができる。この混式磨砕処理に おいて使用する溶剤は、例えば、トルエン、クロロベン ゼン等の芳香族系溶剤、ジメチルホルムアミド (DM F)、Nーメチルピロリドン等のアミド系溶剤、メタノ ール、エタノール、nープタノール等の脂肪体アルコー ル系溶剤、グリセリン、ポリエチレングリコール等の脂 肪族多価アルコール系溶剤、シクロヘキサノン、メチル エチルケトン (MEK) 等のケトン系溶剤、塩化メチレ 4°及び28、8°に強い回折ビークを有するものであ 50 ン等の脂肪族ハロゲン化炭化水素系溶剤、テトラヒドロ フラン (THF) 等のエーテル系溶剤、水などから1種または2種以上の最合溶剤の形で選択することができる。また、路砕装置としては、ボールミル、アトライター、ロールミル、サンドミル、ホモミキサー等を用いることができるが、これ等に限定されるものではない。溶剤の量は、クロロガリウムフタロシアニン1部に対して1~200部、好ましくは10~100部が用いられる。また、福式酵酔の処理時間は4時間以上が穿ましく、処理温度は0で~溶剤の沸点以下、芽ましくは10~60で匹理される。このような溶剤処理は、必要に 10 床じてガラスピーズ、スチールと一ズ、アルミナピーズ

等の磨砕メディアでミリングしながら行ってもよい。 【0013】次に、上記の処理方法により得られるクロ ロガリウムフタロシアニン結晶を感光層における光導電 性材料として作製される電子写真感光体について説明す る。本発明の電子写真感光体は、感光層が単層構造のも のでもあるいは電荷発生層と電荷輸送層とに機能分離さ れた積層構造のものでもよい。感光層が積層構造を有す る場合において、電荷発生層は上紀クロロガリウムフタ ロシアニン結晶及び結着樹脂から構成される。図1ない 20 し図4は、本発明の電子写真感光体を模式的に示す断面 図である。図1において、電荷発生層1及びその上に積 層された電荷輸送層2からなる感光層が遮電性支持体3 上に被覆されている。図2においては、電荷発生層1と 導電性支持体3の間に下引層4が介在しており、また、 図3においては、感光層の表面に保護層5が被覆されて いる。さらに、図4においては、下引層4と保護層5の 顕者が結局されている。以下、単層構造からなる威光層 の説明を途中に加えながら、上記層1~5について詳細 に説明する。

[0014] 本発明の電子写真感光体における電荷発生 層1は、結着樹脂を有機溶剤に溶解した溶液に前記クロ ロガリウムフタロシアニン結晶を分散させて塗布液を顕 類し、それを道電性支持体3 Fに徐布するアンドよって 形成される。使用する結着樹脂は広節な糖脂から選択す ることができる。好ましい結着樹脂としては、例えば、 ポリピニルプチラール樹脂、ポリピニルホルマール樹 脂、プチラールの一部がホルマールやアセトアセタール 等で変性された部分アセタール化ポリビニルプチラール 樹脂等のポリピニルアセタール系樹脂、ポリアリレート 40 樹脂(ピスフェノールAとフタル酸の重縮合体等)、ボ リカーポネート樹脂、ポリエステル樹脂、変性エーテル 型ポリエステル樹脂、フェノキシ樹脂、ポリ塩化ビニル 樹脂、ポリ塩化ビニリデン樹脂、ポリ酢酸ビニル樹脂、 ポリスチレン樹脂、アクリル樹脂、メタクリル樹脂、ボ リアクリルアミド樹脂、ポリアミド樹脂、ポリピニルピ リジン樹脂、セルロース系樹脂、ポリウレタン樹脂、エ ボキシ樹脂、シリコン樹脂、ポリピニルアルコール樹 脂、ポリビニルビロリドン樹脂、カゼインや、塩化ビニ

一新報ビニル共富合体、カルボキシル実性塩化ビニルー 新製ビニル共富合体、塩化ビニルー前数ビニルー無水マ イレン酸共富合体等の塩化ビニル 印酸ビニルチ末富合 体、ステレンーブタジエン共富合体、塩化ビニリデンー アクリコニトリル共富合体、ステレンーアルトル 服、シリコンーアルキッド機能、フェノールーホルムア ルデヒド機能等の発極性機能をあげることができる。ま た、ボリー・ビニルカルバアール、ポリビニルアラー セン、ボリー・ビニルカルバール、ポリビニルアーから 運収することもできる。しかし、これらの危機性機能あ るいは有機分等電性ポリマーに限定されるものではな い。またこれらの動物機能は単数または2種以上配合して で用いることができる。

【0015】結着樹脂を溶解する溶剤としては、下引層 4 を溶解しないものから選択するのが好ましい。具体的 な有機溶剤としては、メタノール、エタノール、n-プ ロパノール、iープロパノール、nープタノール、ペン ジルアルコール等のアルコール額、アセトン、MEK、 シクロヘキサノン等のケトン類、DMF、ジメチルアセ トアミド等のアミド類、ジメチルスルホキシド等のスル ホキシド類、THF、ジオキサン、ジエチルエーテル、 メチルセロソルブ、エチルセロソルブ等の環状または直 錯状のエーテル類、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸 n-プチル等のエステル類、塩化メチレン、クロロホルム、 四塩化炭素、ジクロロエチレン、トリクロロエチレン等 の脂肪族ハロゲン化炭化水素額、リグロイン等の鉱油、 ペンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、 クロロベンゼン、ジクロロベンゼン係の苦香炸ハロゲン 化炭化水素類などを単独または2種以上混合して用いる 30 ことができる。

【0016】前記クロロガリウムフタロシアニン結晶と 結着樹脂との配合比(重量)は、40:1~1:20、 好ましくは10:1~1:10の範囲である。クロロガ リウムフタロシアニン結晶の比率が高すぎる場合には塗 布液の安定性が低下し、一方、低すぎる場合には感光体 の感度が低下するので、上記範囲に設定するのが好まし い。クロロガリウムフタロシアニン結晶を分散させる方 法としては、ボールミル分散法、アトライター分散法、 サンドミル分散法等の通常の方法を用いることができ る。この際、粒子を0、5 um以下、好ましくは0.3 μm以下、さらに好ましくは0. 15 μm以下の粒子サ イズに微細化することが有効である。また、分散によっ てクロロガリウムフタロシアニンの結晶型が変化しない 条件が必要とされるが、本発明で実施した上紀の分散法 のいずれを採用しても分散前と結晶型が変化していない てとが確認されている。

リジン製脂、セルロース系樹脂、ボリウレタン樹脂、エ ボキン樹脂、シリコン樹脂、ボリビニルアルコール樹 ボリビニルドロリドン黄脂、カゼインや、塩化ビニ ル・耐酸ビニル共富合体、ヒドロギン水を管塩化ビニル 20 ードコーティング法、アー アーコーティング法、アー ナイフコーティング法、カーテンコーティング法等のコ ーティング法を採用することができる。また、塗布液の 乾燥は、室温における指触乾燥後、30~200℃の温 度で5分~2時間の範囲で静止または送風下で加熱乾燥 するのが好ましい。そして、電荷発生層1の薄厚は、清 常0.05~5 µm、好ましくは0.2~2.0 µmが 適当である。

【0018】本発明においては、前配した結着樹脂のう ち、クロロガリウムフタロシアニン結晶を結着樹脂に分 散する際の分散性、分散液の塗布性や感光体の感度特 10 性、電荷保持特性、面質特性等の点から、ポリピニルア セタール系樹脂、塩化ビニルー酢酸ビニル系共重合体、 フェノキシ樹脂及び変性エーテル型ポリエステル樹脂か ら選ばれる少なくとも1種より選択することが好まし い。さらに、X線回折スペクトルにおけるプラッグ角度 (20±0, 2°) が少なくとも7, 4°, 16, 6 、25.5°及び28.3°に強い回折ピークを有す るクロロガリウムフタロシアニン結晶と上記した結着樹 脂とを組み合わせると、電子写真感光体の写真特性が特 に優れている。

【0019】本発明の電子写真感光体における電荷輸送 層2は、電荷輸送材料を適当な結着樹脂中に含有させて 形成される。惟荷輸送材料としては、2,5-ビス-(p-ジエチルアミノフェニル)-1,3,4-オキサ ジアゾール等のオキサジアゾール誘導体、1,3,5-トリフェニルピラゾリン、1-[ピリジルー(2)]-3- (p-ジエチルアミノスチリル) -5- (p-ジエ チルアミノフェニル) ピラゾリン等のピラゾリン誘進 体、トリフェニルアミン、ジベンジルアニリン等の芳香 族第三級モノアミノ化合物、N, N'-ジフェニルー 30 N, N'-ビス- (m-トリル) ペンジジン等の芳香族 第三級ジアミノ化合物、3-(p-ジエチルアミノフェ ニル) - 5, 6 - ジー (p - メトキシフェニル) - 1. 2. 4-トリアジン等の1. 2. 4-トリアジン採進 体、4-ジエチルアミノベンズアルデヒド 2.2-ジフェ ニルヒドラゾン等のヒドラゾン誘導体、2-フェニルー 4-スチリルキナゾリン等のキナゾリン誘導体、6-ヒ ドロキシ-2, 3-ジ- (p-メトキシフェニル) ベン ゾフラン等のペンゾフラン誘導体、p-(2,2-ジフ スチルペン誘導体、トリフェニルメタン誘導体、Jou rnal of ImagingScience, 2 9. 7~10 (1985) に記載されているエナミン誘 導体、カルパゾール、N-エチルカルパゾール、ポリー N-ビニルカルパゾール、ハロゲン化ポリーN-ビニル カルパゾール、ポリグリシジルカルパゾール、ポリーィ カルバゾールエチルグルタメート及びその誘導体、さ らには、アントラセン、ピレン、フェナントレン等の多 環芳香族化合物、インドール、イミダゾール等の含窒素

ニルフェニルアントラセン、ポリピニルピレン、ポリビ ニルアクリジン、ポリビニルアセナフチレン、ピレンー ホルムアルデヒド樹脂、エチルカルパゾールーホルムア ルデヒド樹脂等の公知の電荷輸送材料を用いることがで きるが、これらに限定されるものではない。また、これ らの電荷輸送材料は単独または2種以上混合して用いら れ、電荷輸送材料がポリマーの場合はそれ自体で層を形 成してもよい。

【0020】電荷輸送層2を形成する結着樹脂として は、ポリカーポネート樹脂、ポリエステル樹脂、メタク リル樹脂、アクリル樹脂、ポリ塩化ビニル樹脂、ポリ塩 化ビニリデン樹脂、ポリスチレン樹脂、ポリ酢酸ビニル 樹脂、スチレンープタジエン共重合体、塩化ビニリデン -アクリロニトリル共重合体、塩化ビニル-酢酸ビニル 共重合体、塩化ビニルー酢酸ビニルー無水マレイン酸共 重合体、シリコン樹脂、シリコンーアルキッド樹脂、フ エノールーホルムアルデヒド樹脂、スチレンーアルキッ ド樹脂、ポリーNーピニルカルパゾール樹脂等、前記量 荷発生層1に使用されるものと同様の樹脂が使用でき 20 る。電荷輸送階 2 は、上記電荷輸送材料と結着樹脂及び 前記電荷発生層 1 を形成する際に用いる有機溶剤と同様 のものを用いて塗布液を調製した後、前配したコーティ ング法と同様の手段により塗布液を電荷発生層 1上に塗 布して形成することができる。その際、電荷輸送材料と 結着樹脂との配合比 (重量) は、10:1~1:5が好 ましい。また、電荷輸送層2の膜厚は、一般的には5~ 50 μm程度、好ましくは10~30 μmが適当ある。 【0021】本発明の感光層が単層構造を有する場合に おいては、成光層はクロロガリウムフタロシアニン結晶 及び電荷輸送材料が結着樹脂に分散された光導電腦より なる。電荷輸送材料及び結着樹脂は前記と同様なものが 使用され、前記と同様の方法に従って光導電層が形成さ れる。その場合、結着樹脂は、前記と同様の理由によ り、ポリビニルアセタール系織胎、塩化ビニルー酢酸ビ 二ル系共重合体、フェノキシ樹脂及び変性エーテル型式 リエステル樹脂から選ばれる少なくとも1種より選択す ることが最も好ましい。そして、世荷絵送材料と結着樹 脂との配合比 (重量) は1:20~5:1、クロロガリ ウムフタロシアニン結晶と電荷輸送材料との配合比 (重 エニルピニル) - N, N-ジフェニルアニリン等のα- 40 量) は1:10~10:1程度に設定するのが好まし

[0022] 導電性支持体3としては、電子写真感光体 として使用することが可能なものならば、いかなるもの も使用することができる。具体的には、アルミニウム、 ニッケル、クロム、ステンレス鋼等の金属類、アルミニ ウム、チタニウム、ニッケル、クロム、ステンレス、 金、パナジウム、酸化スズ、酸化インジウム、ITO等 の薄膜を被覆したプラスチックフィルムなどあるいは導 **骶性付与剤を塗布または含得させた紙、プラスチックフ** 複素薬化合物、ポリピニルアントラセン、ポリー9-ビ 50 イルムなどがあげられる。これらの導電性支持体3は、

ドラム状、シート状、プレート状等、適宜の形状のもの として使用されるが、これらに限定されるものではな い。さらに必要に応じて、導電性支持体3の表面は、画 質に影響のない範囲で各種の処理を行ってもよく、例え ば、表面の酸化処理や薬品処理及び着色処理または砂目 立て等の乱反射処理などを施してもよい。

[0023] 本発明においては、導電性支持体3と感光 層の間にさらに下引層4が介在してもよい。この下引層 4は積層構造からなる感光層の帯電時において導電性支 持体3から感光層への電荷の注入を阻止すると共に、感 10 光層を導電性支持体3に対して一体的に接着保持させる 接着層としての作用、あるいは場合によっては、導電性 支持体3の光の反射光防止作用等を示す。上記下引層4 を形成する材料としては、ポリエチレン樹脂、ポリプロ ピレン樹脂、アクリル樹脂、メタクリル樹脂、ポリアミ ド樹脂、塩化ビニル樹脂、酢酸ビニル樹脂、フェノール 樹脂、ポリカーボネート樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリ イミド樹脂、塩化ビニリデン樹脂、ポリビニルアセター ル樹脂、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、ポリビニル アルコール樹脂、ポリアクリル酸樹脂、ポリアクリルア 20 部を意味する。 ミド樹脂、ポリピニルピロリドン樹脂、ポリピニルピリ ジン樹脂、水溶性ポリエステル樹脂、ニトロセルロース 等のセルロースエステル樹脂、セルロースエーテル樹 脂、カゼイン、ゼラチン、ポリグルタミン酸、澱粉、ス ターチアセテート、アミノ澱粉、ジルコニウムキレート 化合物、ジルコニウムアルコキシド化合物等の有機ジル コニウム化合物、チタニルキレート化合物、チタニルア ルコキシド化合物等の有機チタニル化合物、シランカッ プリング剤などの公知の結着樹脂を用いることができ る。下引層4を形成するときに採用する塗布方法として 30 合成例で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶 は、ブレードコーティング法、マイヤーパーコーティン グ法、スプレーコーティング法、浸漬コーティング法、 ピードコーティング法、エアーナイフコーティング法、 カーテンコーティング法等の通常の方法があげられる。 下引層4の際厚は、0.01~10 mm、好ましくは 0.05~2μmが適当である。

【0024】本発明は、さらに必要に応じて、威光層の 表面に保護層5を被覆してもよい。この保護層5は、積 層構造からなる威光層の搭重時の電荷輸送層2の化学的 変質を防止すると共に、威光層の機械的強度を改善する 40 ために被覆される。上記保護層5は導電性材料を適当な 結着樹脂中に含有させて形成される。導電性材料として は、ジメチルフェロセン等のメタロセン化合物、N. N'-ジフェニル-N, N'-ビス- (m-トリル) ペ ンジジン等の芳香族アミノ化合物、酸化アンチモン、酸 化スズ、酸化チタン、酸化インジウム、酸化スズ-酸化 アンチモン等の金属酸化物などを用いることができる が、これらに限定されるものではない。また、この保護 層5に用いる結着樹脂としては、ポリアミド樹脂、ポリ ウレタン樹脂、ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、ポリ 50 【0029】実施例4

ケトン樹脂、ポリカーポネート樹脂、ポリビニルケトン 樹脂、ポリスチレン樹脂、ポリアクリルアミド樹脂等の 公知の樹脂を用いることができる。上記保護層5はその 電気抵抗が10°~1014Ω·cmとなるように構成す ることが好ましい。電気抵抗が1014Ω・cmより高く なると残留電位が上昇しカブリの多い複写物となってし まい、一方、10° Ω・cmより低くなると画像のボ ケ、解像力の低下が生じてしまう。また、保護層は像器 光に照射される光の透過を実質上妨げないように構成さ

れなければならない。保護層5を形成する際に採用する **塾布方法としては、プレードコーティング法、マイヤー** パーコーティング法、スプレーコーティング法、浸漬コ ーティング法、ビードコーティング法、エアーナイフコ ーティング法、カーテンコーティング法等の通常の方法 を用いることができる。この保護層5の膜厚は、0.5 ~20 um、好ましくは1~10 umが適当である。

[0025] 【実施例】以下、実施例によって本発明を具体的に説明 する。なお、実施例及び比較例において、「部」は重量

# 合成例 (クロロガリウムフタロシアニンの合成)

1. 3-ジイミノイソインドリン30部及び三塩化ガリ ウム9. 1部をキノリン230部中に添加し、200℃ において3時間反応させた後、生成物を濾過し、アセト ン、メタノールで洗浄した。次いで、湿ケーキを乾燥し てクロロガリウムフタロシアニン結晶28部を得た。得 られたクロロガリウムフタロシアニン結晶の粉末X線回 折関を図りに示す。

## [0026] 実施例1

 0部を、自動乳鉢(ヤマト科学社製:Lab-Mi 11 UT-21型) で3時間乾式磨砕した。得られた クロロガリウムフタロシアニン結晶の粉末X線回折図を 図6に示す。

#### [0027] 実施例2

実施例1で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶 5部を1mmのガラスピーズ60部と共に、室場 下、水/クロロペンゼン1:10の混合溶媒20部中で 24時間ボールミリング処理した後、満別し、メタノー ル10部で洗浄し、乾燥してクロロガリウムフタロシア ニン結晶を得た。得られたクロロガリウムフタロシアニ ン結晶の粉末X線回折図を図7に示す。

# [0028] 実施例3

実施例1で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶 0. 5部を1mmφガラスピーズ60部と共に、室温 下、塩化メチレン20部中で24時間ポールミリングし た後、歳別し、エタノール10部で洗浄してクロロガリ ウムフタロシアニン結晶を得た。得られたクロロガリウ ムフタロシアニン結晶の粉末X線回折図を図8に示す。

実施例1で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶 0. 5部を1mm o ガラスピーズ60部と共に、電福 下、クロロベンゼン20部中で24時間ボールミリング した後、濾別し、メタノール10部で洗浄してクロロガ リウムフタロシアニン結晶を得た。得られたクロロガリ ウムフタロシアニン結晶の粉末X線回折図を図9に示 す。

### [0030] 実施例5

実施例1で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶 0. 5部を1mm φ ガラスピーズ 6 0 部と共に、室温 10 下、メタノール20部中で24時間ボールミリングした 後、濾別し、メタノール10部で洗浄してクロロガリウ ムフタロシアニン結晶を得た。得られたクロロガリウム\*

\*フタロシアニン結晶の粉末X線回折図を図10に示す。 [0031] 実施例6~10

実施例1~5でそれぞれ得られたクロロガリウムフタロ シアニン結晶1部をポリピニルプチラール (箱水化学社 製:エスレックBM-S) 1部及びシクロヘキサノン1 0 0 部と混合し、ガラスピーズと共にペイントシェーカ ーで1時間処理して上配結晶が分散した塗布液を調製し た。次いで、アルミニウム基板を導電性支持体3とし て、その上に上記塗布液を浸漬コーティング法で塗布 し、100℃において5分間加熱乾燥し、膜厚0.2 µ mの電荷発生層1を形成した。

[0032]次に、下記構造式(1) [/E1]

$$\begin{array}{c|c}
\hline
O \\
N-\hline
O-\hline
O-N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
CH_8$$

$$CH_8$$

$$CH_8$$

※【0033】下記機造式(2) で示されるN, N'ージフェニル-N, N'-ビス (m-トリル) ベンジジン2部と

$$- \leftarrow 0 - \bigcirc \qquad C \qquad C \qquad O - 0 - \stackrel{0}{C} \xrightarrow{n} \qquad (2)$$

## Mw=39000 (粘度平均分子階)

で示されるポリ [1. 1-ジー (p-フェニレン) シク 30 0回繰り返した後のVo 、E<sub>1/2</sub> 、DDR、Vx を測定 ロヘキサンカーボネート 3 部とをクロロベンゼン20 部に溶解し、得られた塗布液を電荷発生層1が形成され たアルミニウム基板上に得清コーティング法で塗布し、 1 2 0 ℃において 1 時間加熱乾燥して範囲 2 0 n m の 億 荷輸送層2を形成した。

【0034】 このようにして作製された電子写真感光体 の電子写真特性を下記のようにして測定した。静電複写 紙試験装置 (川口電機社製:エレクトロスタティックア ナライザーEPA-8100、) を用いて、常温常湿 (20℃, 50%RH) の環境下に-6KVのコロナ物 40 電により感光体を帯電させた後、タングステンランプの 光を、モノクロメーターを用いて800nmの単色光に 分光し、感光体表面上で1 uW/cm2 になるように期 整し、照射した。そして、その初期表面電位V。 (ポル ト)、Vo の1/2になるまでの半減露光量E1/2 (e rg/cm<sup>2</sup>) を測定し、その後101uxのタングス テン光を1秒間感光体表面上に照射し、残留電位 V は、(ボルト)を測定した。また、減衰率DDR(%)に ついても測定した。さらに、上記の帯像、露光を100

した。その結果を下記の比較例1、2と併せて後記の表 1 に示す。

#### [0035] 比較例1

合成例で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶を 用いた以外は、実施例6と間様の方法で電荷発生層1と 電荷輸送層2を形成し、作製された電子写真感光体を実 施例6と同様の方法で評価した。

# [0036] 比較例2

実施例1で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶 0. 5 部を1 mm のガラスピーズ 6 0 部と非に、室温 下、エチレングリコール20部中で20時間ボールミリ ング処理した後、ガラスピーズを濾別し、メタノール1 0 部で洗浄してクロロガリウムフタロシアニン結晶を得 た。得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶の粉末 X線回折図を図11示す。次いで、実施例6と同様の方 法で電荷発生展1と重荷輸送展2を形成し、作製された 電子写真感光体を実施例6と同様の方法で評価した。 [0037]

[表1]

-753-

-				感 光	体	特	性		
	用いたClGifc	1回目			1000回目				
	のXRD図	v.	B <sub>1/1</sub>	DDR	V <sub>R</sub>	y,	E <sub>1/2</sub>	DDR	V <sub>R</sub>
		(7)	(01g/caf)	00	(V)	(Y)	(erg/com?)	(%)	(v)
実施例 6	⊠ 6	-860	2. 6	2, 2	2. 0	-853	2.7	2. 3	2. 8
実施例7	図 7	-820	2. 5	2. 4	2. 1	-810	2. 6	2. 5	3. 0
実施例8	図 8	-840	2.8	2, 3	2, 3	-830	2. 9	2. 4	2. 8
実施例9	<b>M</b> 9	-810	2. 4	2. 1	2. 0	-800	2. 5	2. 2	2, 8
実施例10	⊠10	-800	2, 7	2, 2	2. 3	-790	3. 0	2. 6	8, 0
比較例1	⊠ 5	-160	3. 6	3. 0	3, 0	-755	3. 8	3, 4	4. 2
比較例2	図11	-T80	3, 2	3. 1	2.5	-770	3.3	3. 2	4.1

CIGaPcのXRD図:クロロガリウムフタロシアニン結晶のX線回折図

#### 【0038】実施例11

(大日本インキ化学社製:ラッカマイドL-5003) 1部とメタノール10部からなる溶液を浸漬コーティン グ法で塗布し、120℃において10分間加熱乾燥し、 膜厚0.5 µmの下引層4を形成した。次いで、実施例 2で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶1部 を、ポリビニルプチラール樹脂(積水化学社製:エスレ ックBM-S) 1部及び酢酸n-プチル100部と混合 し、ガラスピーズと共にペイントシェーカーで1時間処 理して樹脂溶液中に分散させた。得られた塗布液を浸漬 コーティング法で上記下引層4上に塗布し、100℃に おいて10分間加熱乾燥して膜厚0、15 umの電荷発 生層1を形成した。なお、分散後の上記クロロガリウム の結晶型と比較して変化していないことを確認した。 【0039】次に、前記構造式(1)で示されるN. N'-ジフェニル-N, N'-ピス- (m-トリル) ベ ンジジン2部と前記構造式(2)で示されるポリ「1. 1-ジー (p-フェニレン) シクロヘキサンカーポネー ト] 3部をクロロベンゼン20部に溶解し、得られた塗 布液を電荷発生層1が形成されたアルミニウム基板上に 浸漬コーティング法で集布し、120℃において1時間 加熱乾燥して膜厚20μmの電荷輸送層2を形成した。 の電子写真特性を下記のようにして測定した。静電複写 紙試験装置(川口電機製:エレクトロスタティックアナ ライザーEPA-8100) を用いて、常温常湿 (20 ℃、40%RH)の環境下に-6KVのコロナ放電によ り感光体を帯電させた後、タングステンランプの光を、 モノクロメーターを用いて800nmの単色光に分光 し、感光体表面上で1 μW/cm<sup>®</sup> になるように調節 し、照射した。そして、その初期表面電位V。 (ボル ト)、半減露光量E1/2 (erg/cm²)を測定し、

アルミニウム基板上にアルコール可溶性ナイロン樹脂

し、景雷戦位V、(ポリト)を制定した。さらに、上記 の寄電、露光を1000回線り返した後のV。、 Eiri、V、を視定した。電荷発生側1を構成するクロ ロガリウムフタロシアニン結晶と結常樹脂及び上配の測 20 短標果を、下距の実施例12~17及び比較例3~6と 併せて後辺の表2に示す。

#### 【0041】実施例12

電荷発生層1を構成する前紀ポリピニルブチラール樹脂 の代わりにポリエステル樹脂(東洋紡社製:パイロン2 00) 1部を用いた以外は、実施例11と同様の感光体 を作製し、同様の瀕党を行った。

# [0042] 比較例3

おいて10分間加熱を難して順厚0.15μmの電荷発 生間1を形成した。なお、分散後の上記クロロガリウム クタロシアニン結晶 のがわりに合成時で得られたクロロガリウムフタロシア 20 つかけいに合成時で得られたクロロガリウムフタロシア 20 つかけいに合成時で得られたクロロガリウムアク版前 20 つか結晶を用いた以外は、実施列11と同様の感光体を の結晶型と比較して変化していないことを確認した。 作数し、同様の態定を行った。

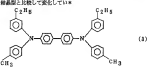
## [0043] 比較例4

実施例2で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶 の代わりに比較例2で得られたクロロガリウムフタロシ アニン結晶を用いた以外は、実施例11と同様の感光体 を作製し、同様の測定を行った。

## 【0044】実施例13

要表コーティング法で整布し、120℃において1時間 水/クロロベンゼン混合溶媒の代わりにTHFを用いた 取物乾燥して順厚20μmの瘤育輸送層2を形成した。 10040]このようにして作製された電子写真感光体 40 切立スクロシアニン結晶の粉末X線回折図は図7と同 の妻子写真特性を下層のようにして削定した。計電推写 被であった。

イントシェーカーで1時間処理して樹脂溶液中に分散さ せた。得られた塗布液を浸漬コーティング法で上記下引 層4上に塗布し、120℃において10分加熱乾燥して 膜厚0、2μmの電荷発生層1を形成した。なお、分散 後の上記クロロガリウムフタロシアニン結晶の結晶型は X線回折によって分散前の結晶型と比較して変化してい\*



で示されるN. N'-ピス- (p-トリル)-N. N' -ビス- (p-エチルフェニル) -3,3'-ジメチル ペンジジン2部を用いた以外は、実施例11と同様の電 荷輪送屬2を形成し、作弊された威光体ついて実施例1 1と同様の測定を行った。

## [0047] 実施例14

電荷発生層 1 を構成する前記部分アセトアセタール化ポ リピニルブチラール樹脂の代わりにポリメチルメタクリ レート樹脂 (デュポン社製:エルパサイト2021) 1 部を用いた以外は、実施例13と同様の感光体を作製 し、同様の測定を行った。

# 【0048】比較例5

実施例13において得られたクロロガリウムフタロシア ニン結晶の代わりに比較例2で得られたクロロガリウム フタロシアニン結晶を用いた以外は、実施例13と同様 の威光体を作製し、同様の測定を行った。

## [0049]実施例15

ジルコニウム化合物 (マツモト製薬社製:オルガチック ス2C540)10部及びシラン化合物(日本ユンカー 社製:A1110) 1部と1-プロパノール40部及び プタノール20部からなる溶液をアルミニウム基板上に 浸漬コーティング法で塗布し、160℃において10分 間加熱乾燥して膜厚0.1 umの下引層4を形成した。 次いで、実施例13においてTHF処理して得られたク ロロガリウムフタロシアニン結晶1部を、カルポキシル 変性塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体(ユニオンカーパ 40 の感光体を作製し、間様の測定を行った。 イト社製: VMCH) 1部及び酢酸n-プチル100部 と混合し、ガラスビーズと共にペイントシェーカーで1

\*ないことを確認した。

[0046] そして、前記構造式 (1) で示されるN. N'-ジフェニル-N, N'-ビス-(m-トリル) ベ ンジジンの代わりに下記構造式 (3)

[(1:3]

(8)

時間処理して共軍合体溶液中に分散させた。得られた途 布液を浸漬コーティング法で上記下引層4上に塗布し、 100℃において10分間加熱乾燥して膜厚0.2 um の電荷発生層1を形成した。なお、分散後の前記クロロ ガリウムフタロシアニン結晶の結晶型はX線回折によっ 20 て分散前の結晶型と比較して変化していないことを確認 した。そして、実施例13と同様の電荷輸送層2を形成 し、作製された感光体について実施例13と同様の測定

## を行った。 [0050] 実施例16

電荷発生層 1 を構成する前記変性塩化ビニルー酢酸ビニ ル共重合体の代わりにフェノキシ樹脂(ユニオンカーバ イド社製: PKHH) 1部とシクロヘキサノン100部 を用いた以外は、実施例15と同様の感光体を作製し、 同様の測定を行った。

#### 【0051】 実施例17

電荷発生層 1 を構成する前記変性塩化ビニルー酢酸ビニ ル共重合体の代わりに変性エーテル型ポリエステル樹脂 (富士写真フィルム社製:STAFIX NLC-2) 1部とシクロヘキサノン100部を用いた以外は、実施 例15と同様の感光体を作製し、同様の測定を行った。 【0052】比較例6

実施例13において得られたクロロガリウムフタロシア ニン結晶の代わりに比較例2で得られたクロロガリウム フタロシアニン結晶を用いた以外は、実施例15と同様

[0053]

【表2】

		.,			10	,	
	電	荷 発 生 層	初期特性 (1回)		維持	特性(100	回
	使用する 結晶	桔 着 樹 脂	V o E 1/2 (erg/caf)	V <sub>RP</sub>	V .	E <sub>1/2</sub> (erg/cm)	V <sub>RP</sub>
実施例日	実施例2	ポリビニルプチラール	-823 2, 1	-17	-811	2. 2	-21
実施例12	実施例2	ポリエステル	-755 3.0	-36	-720	3. 5	-48
実施例[]	実施例13	部分アセトアセタール化 ポリビニルプチラール	-812 2. 3	-22	-806	2. 5	-25
実施例14	実施例18	PMMA	-763 3. 2	-45	-726	3. 7	-42
実施例15	実施例13	カルボキシル変性 塩ビー酢ビ共重合体	-802 1.9	-28	-797	2. 0	-26
実施例16	実施例13	フェノキシ樹脂	-805 2.0	-21	-798	2. 2	-26
実施例17	実施例18	変性エーテル型 ポリエステル	-811 1. 9	-25	-803	2. 0	-31
比較例3	合成例	ポリピニルプチラール	-752 3.8	-81	-723	4. 2	-42
比較例4	比較例2	ポリビニルプチラール	-796 3.8	-26	-763	4. 3	-42
比較例 5	比較例2	部分アセトアセタール化 ポリピニルプチラール	-812 3. 9	-23	-785	4.4	-36
比較例6	比較例2	カルボキシル変性 塩ビー酢ビ共薫合体	-758 2.9	-43	-744	3. 3	-29

[0054] 実施例18~22

実施例11、13、15~17と同一の条件でドラム型 感光体を作製し、この電子写真用感光体を半導体レーザ ープリンター(富士ゼロックス社製:FX XP-1

5) に装着して複写画像を形成し、複写を1万回繰り返 30 【0056】 した。その結果を下記の比較例7~9と併せて表3に示\*

[0055] 比較例7~9 比較例4~6と同一の条件でドラム型感光体を作製し、 実施例18と同様な評価を行った。

【表3】

	CGL途職性	画質欠陥		
		1回	1万回後	
実施例18	良好	なし	なし	
実施例19	良好	なし	なし	
実施例20	良好	なし	なし	
実施例21	良好	なし	なし	
実施例22	良好	なし	なし	
比較例7	一部凝集	一部黑点	黑点多発	
比較例8	一部凝集	一部黒点	黑点多発	
比較例9	一部凝集	点黑雅一	黒点多発	

# [0057]

【発明の効果】本発明のクロロガリウムフタロシアニン 結晶は、前記のように新規な結晶型を有するものであっ て、感光波長域が長波長まで伸びているため、半導体レ 50 て作製される本発明の電子写真感光体は、高感度で、残

ーザーを利用するプリンター等の電子写真感光体用光導 電材料として非常に有用である。また、上記の新規な結 晶型を有するクロロガリウムフタロシアニン結晶を用い 留電位が低く、希電性が高く、かつ繰り返しによる変動 が少ないことから、耐外性に優れた感光体として用いる ことができる。さらに、電視界生材料とレフロロガリ ウムアウロシアン結晶とでの報音を関連してでポリピー ルアセタール系樹脂、塩化ピニルー酢酸ピニル系共重合 体、フェノキシ樹脂及び変性エーテル型ポリエステル樹 脂から選ばれるかなくも1 1億年を膨胀層に合きを必要に合きを 子写真感光体は、感度が高く、電荷保持性が良好で、両 質欠略が少ないので、回線特性に著しく優れた電子写真 感光体を格保存さととかできる。

## 【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明にかかる電子写真感光体の模式的斯面 図を示す。

【図2】 本発明にかかる電子写真感光体の別の模式的 断面図を示す。

【図3】 本発明にかかる電子写真感光体の他の模式的 断面図を示す。

【図4】 本発明にかかる電子写真感光体のさらに他の

模式的断面図を示す。

【図5】 合成例で得られたクロロガリウムフタロシア ニン結晶の粉末X線回折図を示す。

【図6】 実施例1で得られたクロロガリウムフタロシ アニン結晶の粉末X線回折図を示す。

【図7】 実施例2で得られたクロロガリウムフタロシ アニン結晶の粉末X線回折図を示す。

【図8】 実施例3で得られたクロロガリウムフタロシ アニン結晶の粉末X線回折図を示す。

10 【図9】 実施例4で得られたクロロガリウムフタロシ アニン結晶の粉末X線回折図を示す。

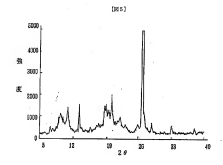
【図10】 実施例5で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶の粉末X線回折図を示す。

【図11】 比較例2で得られたクロロガリウムフタロシアニン結晶の粉末X線回折図を示す。

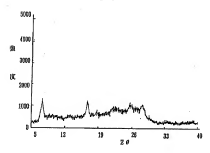
【符号の説明】

1 · · · · 電荷発生層、2 · · · · 電荷輸送層、3 · · · · 等電性支持体、4 · · · 下引層、5 · · · · 保護層。

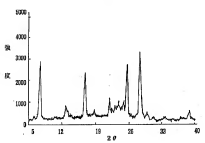
[2] [3] [3] [4]

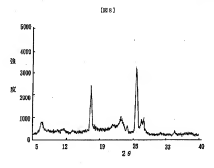


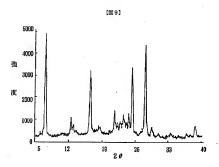




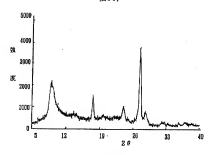
# [図7]



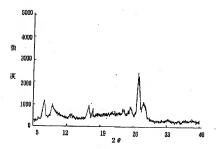








# [図11]



# フロントページの続き

(72)発明者 今井 彰 神奈川原本兄師市休約1600番

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ ツクス株式会社竹松事業所内 (72)発明者 坂口 泰生

神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ ツクス株式会社竹松事業所内

(72)発明者 石井 徹 神奈川県南足柄市竹松1600番地 富士ゼロ ツクス株式会社竹松事業所内